

To:

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

OHTANI, Tamotsu
Tomoe-cho Annex-II, 4th floor
8-27, Toranomon 3-chome
Minato-ku
Tokyo 105-0001
JAPON

IMPORTANT NOTICE
th/year) Priority date (day/month/year) 0) 31 March 1999 (31.03.99)
ont

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

EP

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

 Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 12 October 2000 (12.10.00) under No. WO 00/60004

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the **national phase**, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau f WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer J. Zahra
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38

THE PAGE BLANK (USPTO)

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

To:

OHTANI, Tamotsu Tomoe-cho Annex-II, 4th floor 8-27, Toranomon 3-chome Minato-ku Tokyo 105-0001 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 20 June 2000 (20.06.00)	
Applicant's or agent's file reference FI-400	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/01949	International filing date (day/month/year) 29 March 2000 (29.03.00)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 31 March 1999 (31.03.99)

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date Priority application No.

Country or regional Office or PCT receiving Office

Date of receipt of priority document

31 Marc 1999 (31.03.99)

11/91644

JP

26 May 2000 (26.05.00)

The Internati nal Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Carlos Naranjo



Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

EP · US

PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 FI-400	今後の手続きについては、	国際調査報告 及び下記5を	告の送付通知様式(PCT/ISA/220 と参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/01949	国際出願日 (日.月.年) 29.03.	0 0	優先日 (日.月.年) 31.03.99
出願人 (氏名又は名称) 出光石油化学株式会社			
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される	報告を法施行規則第41条(。	(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で4_	_ <i>ページ</i> である。		
□ この調査報告に引用された先行技	術文献の写しも添付されて	いる。	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く □ この国際調査機関に提出され	いた国際出願の翻訳文に基づ	ゔき国際調査を	と行った。 `
b. この国際出願は、ヌクレオチド この国際出願に含まれる書面	又はアミノ酸配列を含んで: 同による配列表	おり、次の配列	列表に基づき国際調査を行った。
この国際出願と共に提出され			
□ 出願後に、この国際調査機関 □ 出願後に この国際調査機関			•
□ 出願後に、この国際調査機関□ 出願後に提出した書面による	Iに提出されたフレキシフル 配列表が出願時における国	ディスクによ I陸出題の関示	る配列表 の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
_ = = = = = = = = = = = = = = = = = = =			
□ 書面による配列表に記載した書の提出があった。	配列とフレキシブルディス	クによる配列	表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査がで	できない(第1欄参照)。		
3. 🗌 発明の単一性が欠如している	5 (第II 欄参照) <u>。</u>		
4. 発明の名称は 🗵 出願人	、が提出したものを承認する	ó.	
_	ですように国際調査機関が作		
5. 要約は	が提出したものを承認する) _o	
	Mに示されているように、法 M査機関が作成した。出願人 S調査機関に意見を提出する	、は、この国際	7条 (PCT規則38.2(b)) の規定により 調査報告の発送の日から1カ月以内にこ
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。 □ 出願人	が示したとおりである。		※ なし
	は図を示さなかった。		EE
	発明の特徴を一層よく表し	ている。	

THIS PAGE BLANK (USPTO)



第皿欄 要約(第1ページの5の続き)

造粒時にメチレンビス(2, 4-ジ-t-ブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩の核剤が $300\sim2000$ p p m 添加され、(a)メルトフローレートが $10\sim18$ g / 10 分、(b)常温キシレン不溶成分の立体規則性指標分率が 98.9%以上、(c)常温キシレン可溶成分が $22\sim28$ 重量%、 T1 緩和時間成分が単一の緩和成分からなり、 エチレン含有量を x 重量%とし、 T1 緩和時間 y (ミリ秒)が式 $y\leq0.014$ $x^3-0.089$ 7 $x^2-1.059$ 3 x+231.6 を満たす自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物

THIS PAGE BLANK (USPTO)



A. 発明の	の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)	\	
Int. C	17 C08L53/00, C08K5/52	7	
1		1, 000 3 7 1 2	
	<u>. </u>		
B. 調査を			
調査を行った	こ最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. C	1' C08L53/00, C08K5/52	1 (0012/10	
1	, 100110, 02	1, 008 3 3 / 12	
最小限姿料以			
1 ACT PAGE 170	ンドン具件で両重を打つに分野に含まれるもの		
			•
•		·	
国際調査で使	用した電子データベース (データベースの名)	the same has all the	
Derwent WP	IL アプストラクト中の"CO8L53/00", "CO8L23	が、調査に使用した用語) /16″ 『FTHYI FNF″ 『NICL FATING』 『URD』	
		, to , Billebile , NOCLEATING , MFK	
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の	るとものうられたる文献		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	シンシウ その関連ナス体配のまこ	関連する
	IP. 09-227735 A (=	サフサルギーがは、カイン	請求の範囲の番号
	JP, 09-227735, A (三 2.9月.1997 (02.09.	- 升石油化字工業株式会社)	
X	特許請求の範囲 - 即渡0000	97)	j
	特許請求の範囲、段落0002、段 段落0154、段落0174	『絡りり51、段落0132、	1 - 3
	ファミリーなし		
			•
	IP 00-100074 4 (+	- IAN Lat. IS A A A A	
	JP, 09-183874, A (東	然株式会社)	·
\mathbf{x}	15.7月.1997 (15.07 特許請求の第四、 57.75	. 97)	
11	特許請求の範囲、段落0002、段 段落0033	洛○○14、段落○○26、	1 - 3
	交番 0 0 3 3		
X C欄の続き	にも文献が列挙されている。		
	でも文献がが手されている。	□ パテントファミリーに関する別類	紙を参照。
* 引用文献の)カテゴリー	の日の後に公表された文献	
「A」特に関連	「のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	. h + + + + -
もの		て出願と矛盾するものではなく、	40に又断 じめつて 発明の原理マけ押
・2.3、国際山願 以後に公	[日前の出願または特許であるが、国際出願日 表されたもの	論の埋解のために引用するもの	
「L」優先権主	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、当	該文献のみで発明
口石しく	は他の特別な理由を確立するために引用する		られるもの
人 厭(埋	由を付す)	「Y」特に関連のある文献であって、当 上の文献との、当業者にとって自	該文献と他の1以
「D」日頭によ	る開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	めてのの組合せにし
「」、国际山般	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	0,0
際調査を完了	した日	FFI ONT SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A TO A LAND AND A SEED - HE - A LAND AND A LAND AND A SEED - HE - A LAND A SEED - HE - A LAND A LAND A SEED - HE - A LAND A LAND A LAND A LAND A	
	13.06.00	国際調査報告の発送日 スプーロス	10
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	27.06.0)U
際調査機関の	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4J 9167
日本国	特許庁(ISA/JP)	原田 隆興	7 3 3 10 (
四 下除京東	便番号100-8915 千代田区霞が関三丁目4番3号	The state of the s	
	一一一一一一一一一一一一一一	電話番号 03-3581-1101	内線 3495

THIS PAGE BLANK (USPTO)



国際出願番号 PCT/JP00/01940

C (続き).	関連すると認められる文献	do
カテゴリー*・	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 ファミリーなし	関連する 請求の範囲の番号
X	JP, 09-183873, A (東燃株式会社) 15.7月.1997 (15.07.97) 特許請求の範囲、段落0002 段落0012 ほせ 000	1 – 3

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01949

				
A. CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C08L53/00, C08K5/521, C08J	3/12		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS	S SEARCHED			
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C08L53/00, C08K5/521, C08J3/12			
	ion scarched other than minimum documentation to the			
Derw	ata base consulted during the international search (name vent WPIL "C08L53/00", "C08L23/16 abstract			
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app	· ·	Relevant to claim No.	
х	JP, 09-227735, A (Mitsui Petroc 02 September, 1997 (02.09.97), Claims; Par. Nos. 0002, 0051, 0 (Family: none)		1-3	
х	JP, 09-183874, A (TONEN CORPORA 15 July, 1997 (15.07.97), Claims; Par. Nos. 0002, 0014, 002		1-3	
х	JP, 09-183873, A (TONEN CORPORA 15 July, 1997 (15.07.97), Claims; Par. Nos. 0002, 0013, 002		1-3	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docume conside "E" earlier date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than th	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "A" priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art			
	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer			
Facsimile N	'o	Telephone No.		

THIS PAGE BLANK (USPTO)

世界知的所有権機関 国際事務局

A1

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7

C08L 53/00, C08K 5/521, C08J 3/12

(11) 国際公開番号

WO00/60004

(43) 国際公開日

2000年10月12日(12.10.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01949

(22) 国際出願日

2000年3月29日(29.03.00)

(30) 優先権データ

特願平11/91644

1999年3月31日(31.03.99)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

出光石油化学株式会社

(IDEMITSU PETROCHEMICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒108-0014 東京都港区芝五丁目6番1号 Tokyo, (JP)

本田技研工業株式会社

(HONDA GIKEN KOGYO KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒107-0062 東京都港区南青山二丁目1番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

小林 豊(KOBAYASHI, Yutaka)[JP/JP]

田中謙次(TANAKA, Kenji)[JP/JP]

〒299-0107 千葉県市原市姉崎海岸1番地1 Chiba, (JP)

佐伯芳久(SAEKI, Yoshihisa)[JP/JP]

〒351-0113 埼玉県和光市中央一丁目4番1号

株式会社 本田技術研究所内 Saitama, (JP)

(74) 代理人

弁理士 大谷 保(OHTANI, Tamotsu)

〒105-0001 東京都港区虎ノ門3丁目8番27号

巴町アネックス2号館4階 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: PROPYLENE/ETHYLENE BLOCK COPOLYMER COMPOSITION FOR EXTERIOR AUTOMOTIVE PART

自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物 (54)発明の名称

(57) Abstract

A propylene/ethylene block copolymer composition for exterior automotive parts which has undergone granulation wherein the sodium salt of acid methylenebis(2,4-di-t-butylphenol) phosphate is added as a nucleating agent in an amount of 300 to 2,000 ppm and which satisfies the following: (a) the melt flow rate is 10 to 18 g/10 min, (b) the ordinary-temperature xylene-insoluble components have a content regarding stereoregularity index of 98.9 % or higher, (c) the content of ordinary-temperature xylene-soluble components is 22 to 28 wt.%, and the copolymer contains a single T1 relaxation time component and satisfies the relationship y≤0.0014x³-0.0897x²-1.0593x+231.6 wherein x is the ethylene content (wt.%) and y (msec) is the T1 relaxation time.



造粒時にメチレンビス(2、4-ジ-t-ブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩の核剤が $300\sim2000$ p p m 添加され、(a)メルトフローレートが $10\sim18$ g /10 分、(b)常温キシレン不溶成分の立体規則性指標分率が98.9%以上、(c)常温キシレン可溶成分が $22\sim28$ 重量%、T1 緩和時間成分が単一の緩和成分からなり、エチレン含有量をx 重量%とし、T1 緩和時間y (ミリ秒)が式 $y \leq 0.0014 x^3-0.0897 x^2-1.0593 x+231.6を満たす自動車外装部品用プロピレン-エチレンプロックコポリマー系組成物$

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

DDEEFFGGGGGGGGGHHIIIIIJKKKK NT TEEGPR NT TEE

明細書

自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物

技術分野

本発明は、バンパーフェーシェア、スプラッシュシールド又はサイドモール等の自動車外装部品に利用されるプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物に関し、特に他のゴム成分等を配合する必要がないため、余分な製造工程が必要でなく、低コストで製造でき、自動車外装部品として使用するのに充分な機械的強度を有するプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物に関するものである。

背景技術

自動車の外装部品、例えばバンパーフェーシェア、スプラッシュシールド又はサイドモール等には、従来よりポリプロピレンにゴムやタルク等の他成分を配合したポリプロピレン系複合材料が使用されていた。しかしながら、この複合材料は、ゴムやタルク等の他成分を配合するための生産工程が必要であり、ポリプロピレンに他成分を配合することなく、そのまま単体で自動車外装部品として成形できる組成物の開発が望まれ、数多くの試みがなされてきた。

例えは、岡山千加志氏著、化学経済、8~15頁(1996年1 0月号)には、ポリプロピレンブロックコポリマーを製造する際の 気相重合プロセスに、特定の触媒を使用し、重合時に固体構造をミ クロ制御する技術が記載されている。しかしながら、無機物を添加 していない比重0.89以下の組成物においては曲げ弾性率が70 0MPaと低く、またー30℃ I zod衝撃強度も120kJ/m ² 以下と低く、自動車外装部品として使用するには、剛性や機械的 強度が不十分であった。

発明の開示

本発明は前記の課題を解決するためになされたもので、他のゴム成分等を配合する必要がないため、余分な製造工程が必要でなく、低コストで製造でき、自動車外装部品として使用するのに充分な剛性及び機械的強度を有する自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物を提供することを目的とするものである。

本発明者らは、上記目的を達成するために鋭意研究を重ねた結果、プロピレンーエチレンブロックコポリマーの造粒時に特定量のメチレンビス(2,4-ジーt-ブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩からなる核剤を添加し、特定の構造及び性状を有することにより前記目的を達成することを見い出し本発明を完成させた。

すなわち、本発明の自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、自動車外装部品用に使用されるプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物であって、その造粒時にメチレンビス(2、4ージーtーブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩からなる核剤が300~2000ppm添加され、下記(a)、(b)及び(c)で示される性状を有する自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物である。

(a)メルトフローレート(MFR)(230℃、2.16kg荷重(21.2N))が10~18g/10分、

(b) 常温キシレン不溶成分の'3C-NMRで測定した立体規則性

指標〔mmmm〕分率が98.9%以上、

(c)常温キシレン可溶成分が下記(cl)、(c2)及び(c3))である

(cl) 22~28重量%であり、

(c2)パルスNMRで測定したTl緩和時間成分が単一の緩和成分からなり、

 $y \le 0$. 0 0 1 4 $x^3 - 0$. 0 8 9 7 $x^2 - 1$. 0 5 9 3 x + 2 3 1. 6 . . . (I)

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、 (d) 曲げ弾性率が10000-1500 M P a 、 (e) -30 $^{\circ}$ での 1z o d 衝撃強度が $6\sim8$ k J/m^2 及び(f) 引張伸び率が200 %以上の物性を有する。

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、 バンパーフェーシェア、スプラッシュシールド又はサイドモールの 自動車外装部品として好適に用いられる。

発明を実施するための最良の形態

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、ポリプロピレン部、プロピレンーエチレンコポリマー部及びポリエチレン部からなるブロックコポリマー系組成物であり、(a) 重合により生成したパウダーを造粒する際に、核剤としてメチレンビス(2,4-ジーtーブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩(NA11)が300~2000ppm添加される。300ppm未満だと成形された自動車外装部品の曲げ弾性率等の剛性

が不足し、2000ppmを越えて添加してもそれ以上剛性は向上 しない。

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、メルトフローレート(MFR)(230℃、2.16kg荷重(21.2N))が10~18g/10分であり、好ましくは12~16g/10分である。10g/10分より小さければ、流動性が不足して成形が困難であり、18g/10分より大きければ成形品の引張伸び率等の機械的強度が不充分である。

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、(b)常温キシレン不溶成分の「°C-NMRで測定した立体規則性指標〔mmmm〕分率が98.9%以上である。

常温キシレン不溶成分は、主にプロピレン単独重合部成分であり、立体規則性指標[mmmm]分率はアイソタクチックペンタッド分率とも言われ、ポリプロピレン分子鎖中の全プロピレンモノマー単位において存在する5個連続してメソ結合しているプロピレンモノマー単位の割合である。従って、このアイソタクチックペンタッド分率が高いほど、アイソタクチック構造を有するポリプロピレンで占められる割合が高いことを示す。この立体規則性指標[mmmm]分率が98.9%より小さければ、曲げ弾性率等の剛性が不充分である。

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、(cl) 常温キシレン可溶成分が22~28重量%である。

この常温キシレン可溶成分は、主にエチレンープロピレン共重合 部成分であり結晶性ポリエチレンを含まず、該可溶成分の量が22 重量%未満だと低温での耐衝撃性が不足し、28重量%を越えると 曲げ弾性率等の剛性が不足し、表面硬度、耐熱性が劣る。

また、常温キシレン可溶成分について、(c2)パルスNMRで 測定したT1緩和時間成分が単一の緩和成分からなること、(c3)及び¹³C-NMRで測定したエチレン含有量をx重量%とし、パルスNMRで測定したT1緩和時間y(ミリ秒)が次の関係式を満たすことが必要である。

 $y \le 0$. 0 0 1 4 $x^3 - 0$. 0 8 9 7 $x^2 - 1$. 0 5 9 3 x + 2 3 1. 6 · · · (I)

この常温キシレン可溶成分をパルスNMRで測定したT1緩和時間の技術的な意味は、所定の周波数の電磁波をパルス照射することにより励起された試料の核磁気モーメントが元の状態に戻るのに必要な時間の大小が試料の分子運動性の高低を示すというものである。T1が小さいことは、試料の分子運動の周波数領域が低いことに対応する。T1が小さい試料の耐衝撃性が高いことは、衝撃試験の測定のタイムスケールと上記周波数領域が近いことを示唆する。

また、T 1 緩和時間成分が単一成分であるということは、均一な成分に近い性状を有することを意味する。すなわち式(I)は、エチレンープロピレン共重合部がエチレン濃度に対し、分子運動の周波数領域が低く、単一成分に近いゴム状弾性体で構成されることを示すものである。

常温キシレン可溶成分をパルスNMRで測定したT1緩和時間の 測定方法は、以下の通りである。

測定結果を横軸に可変時間 τ (180°パルスと90°パルスの照射時間間隔)をとり、縦軸に90°パルス照射後の信号強度M(τ)としたときの $\ln\{M(\infty)-M(0)\}$ をとってプロットしたとき、T 」がその直線の傾き(右肩下がり)のマイナス逆数値で与えられる。T 」が小さければ緩和時間の傾きが大きく、より短時間で減衰す

る。さらに、上記のプロットした点を結んだ線が幾つもの傾きの異なる直線で構成される場合は複数成分から構成されることから、単一成分であるには単一の直線で構成される必要がある。

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、 常温キシレン可溶成分をパルスNMRで測定したT1緩和時間成分 が単一でなければ、耐衝撃強度が劣る。また、式(I)を満たさな ければ、耐衝撃強度が低下する。

さらに、本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、(d)曲げ弾性率が $1000\sim1500$ M Pa、(e) -30%での1zod 衝撃強度が $6\sim8$ k J/m^2 及び(f)引張伸び率が200%以上の物性を有することが必要である。

曲げ弾性率が1000MPa未満であると柔らかすぎて、自動車外装部品の製品形状が保持できず、1500MPaを越えると低温での耐衝撃性が低下する。-30℃での1zod衝撃強度が6kJ/m²であると耐衝撃性が劣り、衝突時に破壊される、また、8kJ/m²を越えると曲げ弾性率が低下する。引張伸び率が200%未満であると、衝突時に破壊される。

以上のように、メチレンビス(2,4ージーtーブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩の核剤を特定割合で使用し(a)~(f)の性状及び物性を有する本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、曲げ弾性率等の剛性と衝撃強度等の機械的強度が高度のレベルでバランスしているため、他のゴム成分等を添加することなく自動車外装部品として使用できる。

[プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物の製造方法] 本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は上 記の特性を満足すれば、その製造方法に限定されるものではないが

、高い立体規則性を有するプロピレン単独重合体を有し、しかもエチレンとの共重合性にすぐれた重合体を、特にMFRが12~16g/10分程度の高分子量体で得るには、メタロセン系触媒を用いるよりむしろチーグラー型触媒を用いる方が好ましい。具体的には、(A)(a)チタン化合物、(b)マグネシウム化合物、(c)電子供与体と、必要に応じて(d)ケイ素化合物と、(C)第3成分としての電子供与性化合物とからなる触媒およびその触媒を用いて重合する方法が挙げられる。特に、本発明に用いる固体触媒成分の調製方法において、マグネシウム化合物とチタン化合物とを、10週製方法において、マグネシウム化合物とチタン化合物とをで、120件与性化合物および必要に応じてケイ素化合物の存在下で、120~150℃にて接触させた後、100~150℃にて不活性溶媒により洗浄するとよい。

本発明においては、重合後の後処理は常法により行うことができる。すなわち、気相重合法においては、重合後、重合器から導出されるポリマー粉体に、その中に含まれるプロピレンやエチレンなどを除くために、窒素気流などを通過させてもよいし、また、所望に応じて押出機によりペレット化してもよく、その際、触媒を完全に失活させるために、少量の水、アルコールなどを添加することもできる。また、バルク重合法においては、重合後、重合器から導出されるポリマーから完全にモノマーを分離したのち、ペレット化することができる。

これらペレット化の際に、核剤としてメチレンビス(2, 4 -ジーt-ブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩を300~200ppm添加する。

以下、本発明を実施例を用いて詳細に説明するが、本発明はそれ

らの実施例に限定されるものではない。

得られるプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物における構造解析及び物性の各測定方法は、以下の通りである。

(1)メルトフローレート(MFR)の測定

JIS K7210に準拠し、230℃、2.16kg荷重(2 1.2N)で測定する。

(2) 常温キシレン可溶成分量及び不溶成分量の測定

常温(25℃)キシレン可溶成分及び不溶成分は、以下のように して取得した。

- ①試料を5±0.05g精秤して1000ミリリットルナス型フラスコに入れ、BHT(酸化防止剤)1±0.05gを添加したのち、回転子及びパラキシレン700±10ミリリットルを投入する。
- ②ナス型フラスコに冷却器を取り付け、回転子を作動させながら、 1 4 0 ± 5 ℃のオイルバスでフラスコを 1 2 0 ± 3 0 分間加熱して 、試料をパラキシレンに溶解させる。
- ③ 1 0 0 0 ミリリットルビーカーにフラスコの内容物を注いだのち、ビーカー内の溶液をスターラーで攪拌しながら、室温(2 5 ℃)になるまで放冷(8 時間以上)後、析出物を金網でろ取する。
- ④ろ液を、ろ紙にてろ過したのち、3000ミリリットルビーカーに収容されたメタノール2000±100ミリリットル中に注ぎ、室温(25℃)にてスターラーで攪拌しながら、2時間以上放置する。
- ⑤放置後、析出物を金網でろ取したのち、5時間以上風乾後、真空乾燥機にて100±5℃で240~270分間乾燥して、25℃キシレン可溶成分を回収する。
- ⑥一方、上記③において金網でろ取した析出物を、再度上記①及び

②の方法に準じてパラキシレンに溶解したのち、3000ミリリットルビーカーに収容されたメタノール2000±100ミリリットル中に素早く熱いまま移し、2時間以上スターラーで攪拌後、一晩室温(25℃)にて放置する。

⑦放置後、析出物を金網でろ取したのち、5時間以上風乾後、真空乾燥機にて100±5℃で240~270分間乾燥して、25℃キシレン不溶成分を回収する。

25℃キシレンに対する可溶成分の含有量(w)は、試料重量を Ag、前記⑤で回収した可溶成分の重量をCgとすれば、

w (重量%) = 100×C/A

で表され、また不溶成分の含有量は(100-w)重量%で表される。

(3) 常温キシレン可溶成分の「3C-NMRによるエチレン含有量の測定

NMR試料管に試料 2 2 0 m g を採取し、1, 2, 4 ートリクロロベンゼン/重ベンゼン混合溶媒(容量比 9 0 / 1 0) 3 ミリリットルを加え、キャップをして 1 3 0 ℃で均一に溶解後、¹³ C − N M R の測定を以下に示す条件で行う。

装置:日本電子(株)製JNM-EX400

パルス幅 : $9 \mu s$ (45°)

パルス繰り返し時間: 4秒

スペクトル幅 : 20001 1 1 2

測定温度 : 1 3 0 ℃

積算回数 : 1000~1000回

また、25℃キシレンに対する可溶成分のエチレン単位含有量(z)及び不溶成分のエチレン単位含有量(y)は、下記の方法によ

り求めた値である。

すなわち、試料の¹³C - N M R を測定し、そのスペクトルにおける 3 5 ~ 2 l p p m [テトラメチルシラン (T M S) 化学シフト基準] 領域の 7 本のピーク強度から、まずエチレン (E), プロピレン (P) の t r i a d 連鎖分率 (モル%) を次式により計算する。

 $f_{EPE} = [K (T \delta \delta) / T] \times 100$

 $f_{PPE} = [K (T \beta \delta) / T] \times 100$

 $f_{EEE} = [K (S \gamma \delta) / 4 T + K (S \delta \delta) / 2 T] \times 100$

 $f_{PPP} = [K (T \beta \beta) / T] \times 100$

 $f_{PEE} = [K (S \beta \delta) / T] \times 100$

 $f_{PEP} = [K(S\beta\beta)/T] \times 100$

ただし、 $T = K (T \delta \delta) + K (T \beta \delta) + K (S \gamma \delta) / 4 + K (S \delta \delta) / 2 + K (T \beta \beta) + K (S \beta \delta) + K (S \beta \beta)$

ここで例えば f_{EPE} は EPE triad 連鎖分率(モル%)を、K $(T\delta\delta)$ は $T\delta\delta$ 炭素に帰属されるピークの積分強度を示す。

次に、エチレン単位含有量(重量%)を上記 triad連鎖分率を用いて次式により計算する。

エチレン単位含有量(重量%) = 28 {3 f_{EEE} + 2 (f_{PEE} + f_{EPE}) + f_{PPE} + f_{PEP} } × 100/[28 {3 f_{EEE} + 2 (f_{PPE} + f_{EPE}) + f_{PPE} + f_{PPE} + f_{PPE} } + 42 {3 f_{PPP} + 2 (f_{PPE} + f_{PEP}) + f_{EPE} + f_{PEP} }]

(4)常温キシレン不溶成分の¹³C-NMRによる立体規則性指標の測定

25℃キシレンに対する不溶成分の¹³C-NMRスペクトルにおいて、メチル炭素のシグナルは、立体規則性の影響により低磁場から高磁場にわたり、mmmm, mmmr, rmmr, mmrr, m

mrm+rrmr, rmrm, rrrr, mrrr, mrrmの9本のピークに分裂して観測される。この9本のうち、ピーク強度の強いmmmm, mmmr, mmrr, mmrm+rrmr, rrrr, mrrmの6本のピークに着目し、該不溶成分の立体規則性指標を次式により算出する。

立体規則性指標(%) = L_{mmmm} × 1 0 0 / (L_{mmmm} + L_{mmmr} + L_{mmmr} + L_{mmmr} + L_{mmrm})

ここで、Lmmm, Lmmr, Lmmr, Lmmrm, Lrrr及びLmrrmは、それぞれ「3C-NMRスペクトルにおけるmmmm, mmmr, mmr, mmrr, mmrr, mmrm, rrrr及びmrrmのピークのベースラインからの高さである。ただし、mmmmのピークは、化学シフトとピーク高さの異なる複数の離散点から構成されており、またmmmrのピークはmmmmの主ピークのテーリング上に乗っているので、これらのピークのベースラインからの高さは、常法に従って補正を行う。

(5) 常温キシレン可溶成分のパルスNMRで測定したT 1 緩和時間の測定

 $T \cdot 1$ は、縦方向の磁化の回復の時定数であり、最も一般的な測定方法は、反転回復法(180° $-\tau$ -90° パルス法)である。先ず、t=0 で $\theta=180^\circ$ のパルスによって磁化を-z 方向に与え、その後熱平衡値 M 。への回復が始まる。 τ 時間経過後に 90° パルスを与えると磁化はy 軸方向に回転し、磁化の大きさに比例した $F \cdot I$ D シグナルが観測される。 τ を連続的に変えれば、信号強度 M (τ) の回復曲線が得られる。ブロッホの方程式に基づいて、M (0) =-M 。の初期条件によって、縦方向の磁化の回復は、

 $M = M_0 \{ 1 - 2 e \times p (-\tau / T 1) \}$

で表される。さらに、実用的には、 $\ln \{M(\infty) - M(\tau)\} = \ln \{2M(\infty)\} - \tau/T \}$ となり、 $\ln \{M(\infty) - M(\tau)\}$ ~ τ のプロットから得られる直線の傾きでT $\}$ を決定することができる。

なお、積算の繰り返し実験も含め、一連の測定を行う場合、磁化が熱平衡状態に戻るまで待つ必要があり、少なくとも5T1以上の待ち時間(5T1で99.3%回復する)を要するので、 $M(\infty)$ は、 $\tau > 5T1$ を満たす τ に対する $M(\tau)$ 値を採用した。

ブルカー社製パルスNMR装置CXP-90を使用して以下の条件で測定した。

測定核 :水素原子核

測定周波数: 90 M H Z

測定温度 : 30℃

測定法 : 反転回復法(180°-τ-90°パルス法)

180°:180°パルス

90°:90°パルス

τ:可変時間、90°パルス幅:2.3~2.4μ秒

(6)曲げ弾性率の測定

ASTM D790に準拠して、曲げ弾性率を測定する。

(7) Izod衝撃強度の測定

ASTM D 2 5 6 に準拠して、射出成形品の — 3 0 ℃ での成形 ノッチつき I z o d 衝撃強度を測定する。

(8)引張り伸び率の測定

A S T M D 6 3 8 に準拠して、引張り伸び率を測定する。

〔重合触媒の調製〕

(1) 触媒Aの調製

(固体触媒成分の調製)

窒素で置換した内容積 5 リットルの攪拌機付三つロフラスコにジエトキシマグネシウム 1 6 0 gを投入し、脱水処理したオクタンを6 0 0 ミリリットルを加えた。 4 0 ℃に加熱し、四塩化珪素 2 4 ミリリットルを加えた。 4 0 ℃に加熱し、四塩化珪素 2 4 ミリリットルを加えた。 5 ℃まで昇温し、引き続き四塩化チタンを滴下ロートを用いて 7 7 0 ミリリットルででである。 内温を 1 2 5 ℃として 2 時間接触させた。 7 0 0 ミリリットルの脱水オクタンを加え、攪拌しながら 1 2 5 ℃まで昇温し、 1 分間保持した後、攪拌を停止して固体を沈降させ、上澄みを抜き出した。 2 り間接触させた。 4 0 0 ミリリットルの洗水オクタンによる洗浄を 6 回繰り返し、固体触媒成分を得た

(予備重合)

窒素で置換した内容積 1 リットルの攪拌機付き三つロフラスコに 固体触媒成分を 4 8 g を投入し、脱水処理したヘプタンを 4 0 0 ミ リリットル加えた後、 4 0 ℃に加熱し、トリエチルアルミニウム 2 ・0 ミリリットルとジシクロペンチルジメトキシシランを 6 . 3 ミ リリットル加えた。これにプロピレンガスを常圧で流通させ 2 時間 反応させた。その後、固体成分を脱水ヘプタンを用いて充分洗浄を 行い触媒 A を得た。

(2)触媒Bの調製

(固体触媒成分の調製)

窒素で置換した内容積5リットルの攪拌機付三つ口フラスコにジ

エトキシマグネシウム160gを投入し、脱水処理したヘプタンを600ミリリットルを加えた。40℃に加熱し、四塩化珪素24ミリリットルを加え、20分間攪拌し、ジブチルフタレートを25ミリリットルを加えた。この溶液を80℃まで昇温し、引き続き四塩化チタンを滴下ロートを用いて770ミリリットル滴下した。内温を110℃として2時間接触させた。その後、90℃の脱水ヘプタンを用いて7回洗浄を行った。さらに四塩化チタンを1220ミリリットル加え、内温を110℃とし、2時間接触させた。その後、60℃の脱水ヘプタンを用いて6回洗浄を行い固体触媒成分を得た

(予備重合)

窒素で置換した内容積 1 リットルの攪拌機付き三つロフラスコに固体触媒成分を 4 8 g を投入し、脱水処理したヘプタンを 4 0 0 ミリリットル加えた後、 4 0 ℃に加熱し、トリエチルアルミニウム 2 . 0 ミリリットルとジシクロペンチルジメトキシシランを 6 . 3 ミリリットル加えた。これにプロピレンガスを常圧で流通させ 2 時間反応させた。その後、固体成分を脱水ヘプタンを用いて充分洗浄を行い触媒 B を得た。

(3) 触媒Cの調製

(固体触媒成分の調製)

窒素で置換した内容積 5 リットルの攪拌機付三つロフラスコにジエトキシマグネシウム 1 6 0 gを投入し、脱水処理したヘプタンを6 0 0 ミリリットルを加えた。 4 0 ℃に加熱し、四塩化珪素 2 4 ミリリットルを加え、 2 0 分間攪拌し、ジエチルフタレートを 2 3 ミリリットルを加えた。 この溶液を 8 0 ℃まで昇温し、引き続き四塩化チタンを滴下ロートを用いて 7 7 0 ミリリットル滴下した。内温

を I I 0 ℃として 2 時間接触させた。その後、 9 0 ℃の脱水ヘプタンを用いて 7 回洗浄を行った。さらに四塩化チタンを I 2 2 0 ミリリットル加え、内温を I I 0 ℃とし、 2 時間接触させた。その後、 9 0 ℃の脱水ヘプタンを用いて 6 回洗浄を行い固体触媒成分を得た

(予備重合)

窒素で置換した内容積1リットルの攪拌機付き三つロフラスコに 固体触媒成分を48gを投入し、脱水処理したヘプタンを400ミ リリットル加えた後、10℃に保持し、トリエチルアルミニウム2 ・7ミリリットルとシクロヘキシルメチルジキメトキシランを2ミ リリットル加えた。これにプロピレンガスを常圧で流通させ2時間 反応させた。その後、固体成分を脱水ヘプタンを用いて充分洗浄を 行い触媒Cを得た。

実施例1

窒素がスで充分乾燥し、プロピレンがスで置換された内容積 5 リットルの攪拌装置付きステンレス製オートクレーブを 7 0 ℃に保 ま 7 ロピレンがスで 0 . 0 5 M P a に昇圧した。この状態で水素がスを 0 . 7 M P a 張り込み、さらにプロピレンがスで 2 . 8 M P a まで徐々に昇圧した。次いで、窒素がスで置換された 6 0 ミリリットルの触媒投入管にヘプタン 2 0 ミリリットル、トリエチルアルミニウム 4 ミリモル、ジシクロペンチルジメトキシシラン1 ミリモル・ルクム 4 ミリモルをそれぞれ採取後、オートクレーブに投入して、 6 0 分間重合してポリプロピレンホモポリマーを得た。次いで、エチレンガス/プロピレンガスを 3 . 5 : 6 . 5 のモル比の割合で 0 . 1 2 M P a 張り込み、 7 0 ℃、 1 M P a に保ち 4 5 分間プロピレンエチレン共重合を行った。その後、外気圧まで脱圧し、

常温まで降温した後、オートクレーブを開放し、生成ポリマーパウダーを回収した。

得られた生成ポリマーパウダーに中和剤として、ステアリン酸カルシウムを1000ppm、DHT-4A(協和化学工業(株)製:マグネシウム・アルミニウム・ハイドロオキサイド・カーEPQ(旭電化工業(株)製:テトラキス(2・4ージターシャルプラルフェニル4・4ービスフェニレンジフォスフォナイト))を750pm、イルガノックス1010(チバスペシャリティケミカルズ社製:フェノール系酸化防止剤)を1500ppm、核剤としてアチルス11(旭電化工業(株)製:メチレンビス(2・4ージーtーブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩を1200ppm加えよく混合させた後、20mmø単軸混練押出機で溶融混練造粒し、プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物のペレットを射出成形して各種試験片を作成し物性測定を実施した。それらの結果を表1に示す。

実施例2

実施例1において、プロピレンエチレン共重合を60分間行い、 核剤NA11の量を2000ppmとした以外は同様にしてプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例1と同様にして構造解析及び物性測定を行い、それらの結果を表1に示す。

実施例3

実施例 1 において、エチレンガス/プロピレンガスを 4 . 5 : 5 . 5 のモル比の割合とした以外は同様にしてプロピレン – エチレン

ブロックコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例1と同様にして構造解析及び物性測定を行い、それらの結果を表1に示す。

実施例 4

実施例1において、エチレンガス/プロピレンガスを5.5:4.5のモル比の割合とし、核剤NA11の量を800ppmとした以外は同様にしてプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例1と同様にして構造解析及び物性測定を行い、それらの結果を表1に示す。

実施例5

実施例1において、エチレンガス/プロピレンガスの張り込みを 0.9MPaとした以外は同様にしてプロピレン-エチレンブロッ クコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例1と同様にし て構造解析及び物性測定を行い、それらの結果を表1に示す。

比較例1

実施例2において、ジシクロペンチルジメトキシシランに代えてシクロヘキシルメチルジメトキシシラン、触媒Aに代えて触媒Cを使用し、核剤NAllを添加しなかったこと以外は同様にしてプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例1と同様にして構造解析及び物性測定を行い、それらの結果を表2に示す。

比較例2

実施例2において、ジシクロペンチルジメトキシシランに代えてシクロヘキシルメチルジメトキシシラン、触媒Aに代えて触媒Cを使用した以外は同様にしてプロピレン-エチレンブロックコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例1と同様にして構造解析

及び物性測定を行い、それらの結果を表 2 に示す。 比較例 3

実施例 2 において、水素ガスを 0 . 5 5 M P a 張り込み、触媒 A に代えて触媒 B を使用し、エチレンガス/プロピレンガスを 1 : 2 のモル比の割合で 0 . 1 M P a 張り込み、核剤 N A 1 1 を添加しなかったこと以外は同様にしてプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例 1 と同様にして構造解析及び物性測定を行い、それらの結果を表 2 に示す。

比較例 4

実施例 2 において、エチレンガス/プロピレンガスの張り込みを 0.15 M P a とし、プロピレンエチレン共重合を 8 0 分間行い、 核剤 N A 1 1 を添加しなかったこと以外は同様にしてプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物のペレットを作成した。実施例 1 と同様にして構造解析及び物性測定を行い、それらの結果を表 2 に示す。

表 1

	実施例Ⅰ	実施例 2	実施例3	実施例 4	実施例 5
核剤の量(ppm)	1 2 0 0	2 0 0 0	1 2 0 0	8 0 0	1 2 0 0
MFR (g/10分)	12.7	12.0	12.8	11.4	10.5
常温キシレン不溶成分の 立体規則性指標(%)	99.1	99.1	99.1	99.0	99.1
常温キシレン可溶成分量 (重量%)	22.0	25.1	22.1	2 5 . 7	2 2 . 0
T 1 緩和時間 y (ミリ秒)	l 4 6	1 4 7	1 4 0	1 3 4	1 4 6
式(I)右辺の値	149.2	149.5	140.2	136.2	149.2
曲げ弾性率(MPa)	1 1 5 0	1 1 5 0	1180	1 0 5 0	1 1 8 0
-30℃ I z o d 衝撃強度 (k J / m²)	6.5	7.2	6.6	8.0	7. 1
引張り伸び率(%)	500以上	2 5 0	2 0 0	3 0 0	500以上

表 2

	比較例.1	比較例 2	比較例3	比較例 4
核剤の量(ppm)	0	2 0 0 0	0	0
MFR(g/10分)	12.0	1 2. 0	8.1	1.2
常温キシレン不溶成分の 立体規則性指標(%)	96.3	98.9	99.1	99.0
常温キシレン可溶成分量 (重量%)	2 5 . 1	2 5 . 0	15.4	3 4 . 2
T 1 緩和時間 y (ミリ秒)	1 9 3	1 9 3	1 3 3	1 4 .3
式(I)右辺の値	175. 2	175. 2	132.3	139.9
曲げ弾性率(MPa)	7 6 0	1 1 5 0	1 1 5 0	6 0 0
-30℃ I z o d 衝撃強度 (k J / m²)	3.3	3.2	4.8	91.0
引張り伸び率(%)	500以上	1 8 0	500以上	500以上

産業上の利用可能性

本発明のプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物は、他のゴム成分等を配合する必要がないため、余分な製造工程が必要でなく、低コストで製造できるのみならず、自動車外装部品として使用するのに充分な曲げ弾性率、Izod衝撃強度及び引張り伸び率等の剛性及び機械的強度を有している。

請求の範囲

1. 自動車外装部品用に使用されるプロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物であって、その造粒時にメチレンビス(2, 4ージー tーブチルフェノール)アシッドホスフェートナトリウム塩からなる核剤が300~2000ppm添加され、下記(a)、(b)及び(c)で示される性状を有する自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物。

(a)メルトフローレート(230℃、2.16kg荷重(21.2N))が10~18g/10分、

- (b) 常温キシレン不溶成分の¹³C-NMRで測定した立体規則性 指標[mmmm]分率が98.9%以上、
- (c)常温キシレン可溶成分が下記(cl)、(c2)及び(c3)である
- (c 1) 2 2 ~ 2 8 重量%であり、
- (c2)パルスNMRで測定したT1緩和時間成分が単一の緩和成分からなり、

 $y \le 0$. 0 0 1 4 $x^3 - 0$. 0 8 9 7 $x^2 - 1$. 0 5 9 3 x + 2 3 1. 6 . . . (I)

2. (d)曲げ弾性率が1000~1500MPa、(e)-30 ℃でのIzod衝撃強度が6~8kJ/m²及び(f)引張伸び率 が200%以上の物性を有することを特徴とする請求項1に記載の 自動車外装部品用プロピレン-エチレンブロックコポリマー系組成 物。

3. 前記自動車外装部品が、バンパーフェーシェア、スプラッシュシールド又はサイドモールであることを特徴とする請求項1又は2に記載の自動車外装部品用プロピレンーエチレンブロックコポリマー系組成物。

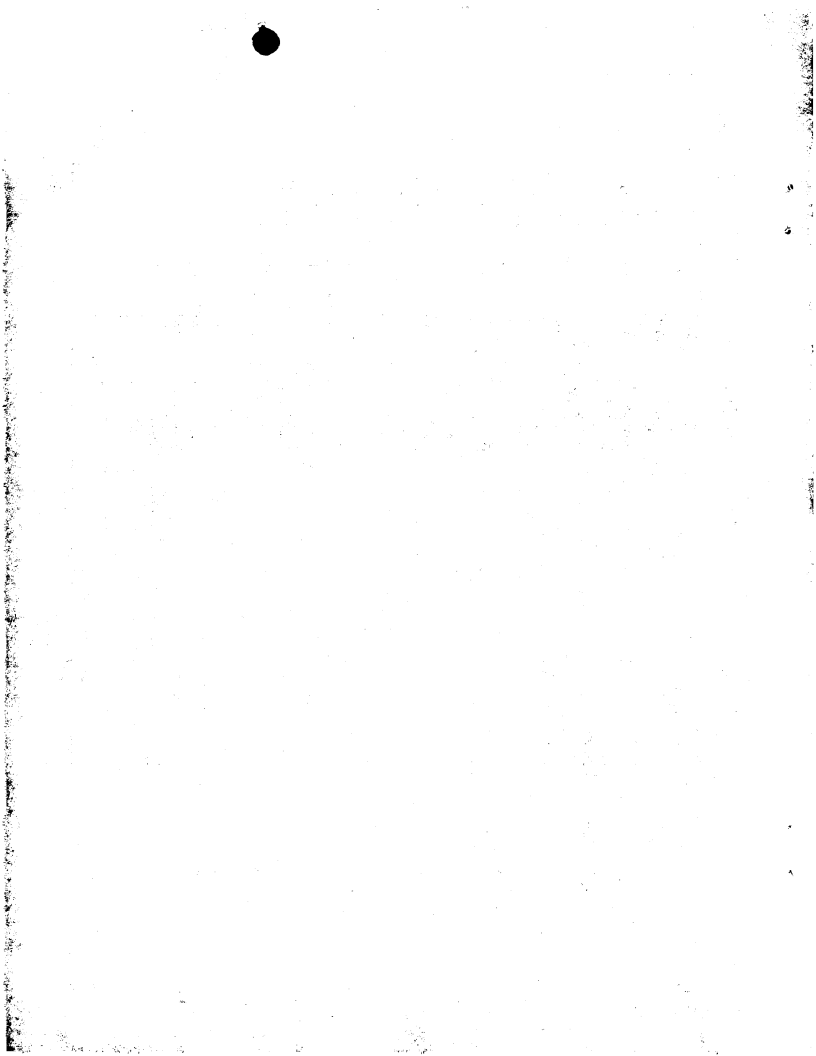


INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01949

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C08L53/00, C08K5/521, C08J	3/12			
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED				
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C08L53/00, C08K5/521, C08J3/12				
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Derw	ata base consulted during the international search (name rent WPIL "CO8L53/00", "CO8L23/16 bstract				
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Category*	Citation of document, with indication, where app	<u> </u>		Relevant to claim No.	
х	JP, 09-227735, A (Mitsui Petroc 02 September, 1997 (02.09.97), Claims; Par. Nos. 0002, 0051, 0 (Family: none)		·	1-3	
х	JP, 09-183874, A (TONEN CORPORA 15 July, 1997 (15.07.97), Claims; Par. Nos. 0002, 0014, 002		mily: none)	1-3	
х	JP, 09-183873, A (TONEN CORPORA 15 July, 1997 (15.07.97), Claims; Par. Nos. 0002, 0013, 002		mily: none)	1-3	
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fam			
"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum than th	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed actual completion of the international search fune, 2000 (13.06.00)	"X" document of pacconsidered now step when the document of pacconsidered to in combined with combined members of the document of the	principle or theory under rticular relevance; the color el or cannot be conside ocument is taken alone rticular relevance; the color	re application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family	
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile N	o.	Telephone No.			





国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/01949

			
	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) ⁷ C08L53/00, C08K5/521,	C08J3/12	
B. 調査を	行った公野		
	国ウルガ野 最小限資料(国際特許分類(IPC))	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	-
	CO8L53/00, CO8K5/521,	C08J3/12	
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使り Derwent WPI	用した電子データベース(データベースの名称、 L アブストラクト中の"CO8L53/00", "CO8L23/1	、調査に使用した用語) 6°, "ETHYLENE", "NUCLEATING", "MFR"	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
х	JP, 09-227735, A(三 2.9月.1997(02.09. 特許請求の範囲、段落0002、段 段落0154、段落0174 ファミリーなし	9 7)	1 — 3
х	JP, 09-183874, A (東京 15.7月.1997 (15.07. 特許請求の範囲、段落0002、段系 段落0033	97)	1 – 3
X C欄の続き	さにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出願 以後にな 「L」優先権i 日若しく 文献(選 「O」口頭によ	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 再日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) こる開示、使用、展示等に言及する文献 再日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献 て出願と矛盾するものではなく、論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって関 よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理 当該文献のみで発明 さられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完了	7した日 13.06.00	国際調査報告の発送日 27.06.	00
日本国	D名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) B便番号100-8915 B千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 原田 隆興 電話番号 03-3581-1101	4 J 9167 内線 3495



国際出願番号 PCT/JP00/01949

· · · · · · · · · · · · · · · · ·		国际田朋奋号 PCI/JP0	0/01343
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	せ その関連する策略の表示	関連する
X	ファミリーなし JP, 09-183873, A (東燃株式 15.7月.1997(15.07.97 特許請求の範囲、段落0002、段落00 段落0029 ファミリーなし	大会社) 7)	請求の範囲の番号
	-		
		-	